DERWENT-ACC-NO: 1990-300744

DERWENT-WEEK: 199040

COPYRIGHT 1999 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Surface-treated elastomeric polymer prodn. - by priming with poly:organo:s iloxane! and treating with agent contg. poly-ol, poly:organo:siloxane!, etc.

PATENT-ASSIGNEE: TOSHIBA SILICONE KK [TSIL]

PRIORITY-DATA: 1989JP-0033259 (February 13, 1989)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE LANGUAGE PAGES MAIN-IPC JP 02211278 A August 22, 1990 N/A 000 N/A

APPLICATION-DATA:

PUB-NO APPL-DESCRIPTOR APPL-NO APPL-DATE JP02211278A N/A 1989JP-0033259 February 13, 1989

INT-CL_(IPC): B05D007/02; C08J007/04; C09D175/00; C09D183/04 ABSTRACTED-PUB-NO: JP02211278A

BASIC-ABSTRACT:

New method of treating an elastic polymer base surface with a specific primer (A) and a specific surface treating agent (B) is described. An elastic polymer base treated with (A) and (B) is also claimed. Primer (A) contains polyorganosiloxane (A1) with polymerisation degree 10-5000 having the formula (R')aSiO(4-a)/2 (R' is H or hydrocarbon gp., at least two R' substd. with epoxy-contg. gps.; a is 1-3) and a mixt. (A1) of silane and/or siloxane which have alkoxy gps. bonded to Si and amino gps. and are mixed so that 0.1-10 amino gps. are contained in the mixt. per epoxy-contg. gp.. Surface treating agent (B) contains 100 pts. wt. polyol contg. at least two hydroxyl gps., 0.1-100 pts. wt. polyorganosiloxane contg. hydroxyl gps. bonded to at least two Si atoms, and 0.1-100 pts. wt. of a mixt. of (A1) and (A2).

USE/ADVANTAGE - Used to produce rubber or plastic bodies having improved surface smoothness, abrasion resistance, water repellency, resistance to chemicals, etc..

[®] 公開特許公報(A) 平2-211278

@Int. Cl. 5	識別配号	庁内整理番号	43公開	平成2年(1990)8月22日
B 05 D 7/02 7/24 C 08 J 7/04 C 09 D 175/00 183/04	302 Y CEQ M PHP LRU	8720—4 F 8720—4 F 7446—4 F 7602—4 J 6609—4 J		
		審査請求	未請求 請	青求項の数 2 (全12頁)

Θ発明の名称 高分子弾性体系基材の表面処理方法および表面処理された高分子弾性体系基材

②特 願 平1-33259

②出 願 平1(1989)2月13日

⑫発 明 者 隅 田 兵 治 群馬県太田市西新町133番地 東芝シリコーン株式会社内

⑦出 願 人 東芝シリコーン株式会 東京都港区六本木6丁目2番31号

社

個代 理 人 弁理士 須山 佐一 外1名

明 一般 書

1. 発明の名称

高分子弾性体系基材の表面処理方法および 表面処理された高分子弾性体系基材

2. 特許請求の範囲

(1) 高分子弾性体系基材の所要面に下記組成の プライマ (A) および表面処理剤 (B) を順次それぞれ塗布。被関し乾燥することを特徴とする高 分子弾性体系基材の表面処理方法。

(A) **プライマ**

(イ)一般式

(R')_a SiO_{(4-a)/2}

(式中R・は同一または相異なり、水素原子および1価の置換または非置換炭化水素基から選ばれた1価の基を示し、一分子中の全R・のうち少なくとも2個はエポキシ基含有基で置換された1価の炭化水素基、aは 1~ 3の整数を示す)で表わされる構造単位より成る重合度が10~ 5.000のポリオルガノシロキサンと、(ロ) 少なくとも1個の農業原子を見る中原子に

結合した置換または非置換アミノ基およびケイ楽原子に結合したアルコキシ基を有するシランポキシエ合作はシロキサンとを、(イ)中のエポキシエ合有甚1個に対して(ロ)中のアミノ基が 0.1~10個になるように配合した混合物またはこれらの部分反応生成物もしくは前記部分反応生成物として含むプライマ。

(B) 表面処理剂。

一分子中に少なくとも2個のヒドロキシル基を 有するポリオール 100重量部、

一分子中に少なくとも2個のケイ素原子に結合 したヒドロキシル基を有するポリオルガノシロキ サン 0.1~ 100重量部、

(イ)一般式

(R')_a S i O (4-a)/2

価の炭化水素基、a は 1~ 3の整数を示す) (式中 R・は同一または相異なり、水素原子おで表わされる構造単位より成る重合度が よび 1 価の置換または非置換炭化水素基から選ば 10~ 5,000のポリオルガノシロキサンと、 れた 1 価の甚を示し、一分子中の全 R・のうち少(ロ)少なくとも 1 個の炭素原子をケイ素原子に なくとも 2 個はエポキシ基合有基で置換された 1

価の炭化水素基、 a は 1~ 3の整数を示めす)で 表わされる構造単位より成る重合度が 10~ 5.000のポリオルガノシロキサンと、

(ロ)少なくとも1個の炭素原子をケイ素原子に結合した置換または非置換アミノ基およびケイ素原子に結合したアルコキシ基を有するシランおよび/またはシロキサンとを、(イ)中のエポキシ基含有基1個に対して(ロ)中のアミノ基が 0.1~10個になるように配合した混合物またはこれらの部分反応生成物もしくは前記部分反応生成物と

(イ) および/または(ロ)との混合物である硬

多価イソシアネート10~ 1.000重量部、

化性物質 0.1~ 100重量部、

金属化合物 0.01 ~ 100重量部および

有機溶剤を必須成分ととする表面処理剤。

(2) 高分子弾性体系基材の所要面に、特許請求範囲第1項記載のプライマ層および表面処理剤の不揮発成分層が順次被覆形成されて成ることを特徴とする高分子弾性体系基材。

3. 発明の詳細な説明

(発明が解決しようとする課題)

しかし、上記(a)~(e)の各手段乃至方法には次のような問題がある。すなわち、(a)の繊維を静電植毛乃至起毛して摺動抵抗を下げる手段の場合は、前記静電植毛乃至起毛のための作業環境に問題がある。また、たとえば特公昭 57-14986号公報や符公昭 62-12262号公報などに開示

[発明の目的]

(産業上の利用分野)

本発明はゴムやブラスチック類などの弾性体から成る基材の所定表面に塗布し、これを硬化させることにより表面に滑性、耐摩耗性、はっ水性、非政結性、非固着性および耐薬品性などを付与する表面処理方法およびこの表面処理方法で所要の表面処理がなされた弾性体基材に関する。

(従来の技術)

されている(b)の場合は表面に所要の滑性を十 分付与しえずたとえば、車両用のグラスランに適 用したときガラスの摺動により大きい軋み音が発 生するなどの難点がある。しかも、耐摩耗性が劣 るうえシリコーンオイルとウレタン塗料との相溶 性も劣るため、シリコーンオイルが滲み出し表面 に埃か付着したり雨水などにより流失し易く滑性 効果も一時的である。しかも、前記ウレタン塗料 にフッ案樹脂粉末やプラスチック粒子を分散含有 させた場合は、均質な塗膜を形成するために塗装 に当って適宜提拌を施す必要があるばかりでなく、 形成した塗膜のはっ水性、非固若性および非凍結 性が劣る一方、摺動性の点でも耐久性が劣ると言 う不都合がある。さらに、(c)の場合は塗装し たシリコーンオイル層に塵埃が付着したりシリコ ーンオイル脳自体が雨などによって流失するため 付与した滑性も一時的に過ぎない。しかもグラス ランに適用した場合には摺動するガラス面にシリ コーンオイルが移行付着して視界を妨げると言う 不都合もある。さらに、たとえば特公昭56-19813

号公報、特別昭 61 -159427号公報などに別示され ている(d)の場合、つまり両末端にシラノール のポリジオルガノシロキサン、ポリジメチルハイ ドロジエンシロキサン、エポキシ基含有ポリジオ ルガノシロキサン、アミノ茲とケイ素原子に結合 したアルコキシ芸をポリジオルガノシロキサンお よび触媒としての有機金属脂肪酸塩を必須の成分 とする硬化型シリコーンを用いた場合は、表面に 被着形成したシリコーン硬化塗膜が基材との密着 性に選択性を有する。たとえば、ゴムや軟質ポリ 塩化ピニル樹脂には実質的に密着しないし、可塑 剤を含有するブラスチックには密着しがたくグラ スランのようにガラス面が比較的強い圧力で接触 し摺動する場合には塗膜の強度が不足で耐久性が 劣ると言う問題がある。また密着してもグラスラ ンのようにガラス端面が比較的強い圧力で接触し 摺動する場合には塗膜が破断し脱落することがあ る。一方、たとえば特開昭 61-138636号公報~特 閉昭 61-138639号公報などに関示されている(e) の場合つまり、ウレタン塗料に硬化型シリコーン

+ 1 × 4

08号公報)。この場合は、ジオルガノシロキサンプロックを含むポリウレタン系強膜が形成されて、はっ水性、非固着性が改善されるが、滑性が近近にくガラスが摺動するグラスランチャンネルなどには適用しがたい。さらに、ポリ塩にエル樹脂でシリコーンオイルなどの潤滑のを添加配合して卵線抵抗を低減することも試みられている(特別の改善・向上策としては十分満足しうる手段とは言えない。

[発明の構成]

·~ 19

(課題を解決するための手段)

たとえば、両末端シラノール基のポリジオルガノ シロキサン、ポリメチルハイドロジェンシロキサ ン、触媒としての有機金属脂肪酸塩を添加配合し た場合はシリコーンの硬化に高い温度もしくは長 い時間を要するため、ポリ塩化ビニル樹脂など耐 熱性の低い基材の表面処理には適さない。しかも、 ポリメチルハイドロジェンシロキサンのケイ素原 子に結合した水素原子がポリジオルガノシロキサ ンのシラノール甚(ケイ素原子に結合したヒドロ キシル茲)と反応し易いため、ウレタン塗料中の イソシアネート甚とシラノール基との反応が阻害 される。つまり、被着形成した塗膜はポリウレタ ン硬化物とシリコーン硬化物とが単に混ざり合っ たものでしかも、これら両者は相溶性もないため、 強い力でガラスを摺動するグラスランチャンネル などに適用した場合シリコーン分が除去され滑性 が低減乃至消失する。

その他ウレタン塗料にイソシアネートと反応する官能甚を両末端に有する変性シリコーンオイルを配合することも試みられている(特公昭 B1-44

件子としたものである。すなわち本発明は、

(イ)一般式

and the second of the second sequences

(R')_a S i O (4-a)/ 2

(式中R・は同一または相異なり、水素原子および1 質の置換または非置換炭化水素基から選ばれた1 質の基を示し、一分子中の全R・のうち少なくとも2 個はエポキシ基含有基で置換された1 気の炭化水素基、a は 1~ 3の整数を示す)で表わされる構造単位より成る重合度が10~ 5.000のポリオルガノシロキサンと、

(ロ) 少なくとも1個の炭素原子をケイよびの炭素原子をかった はまた アンガー かった でいまた はまま でいまな (のの はない できない かった はい でいまな (のの) からに ない でいまな (のの) からに ない はい でいまな (のの) からに ない ない ない でき でん ない でき でん ない でき 面処理 利すなわち、

一分子中に少なくとも2個のヒドロキシル基を 有するポリオール 100重量部、

一分子中に少なくとも2個のケイ素原子に結合 したヒドロキシル基を有するポリオルガノシロキ サン 0.1~ 100度量部、

(イ)一般式

(R')_a S i O (4-a)/2

•

(式中R'は同一または相異なり、水素原子および1 価の置換または非置換炭化水素基から選ばれた1 価の基を示し、一分子中の全R'のうち少なくとも2個はエポキシ基含有基で置換された1 価の炭化水素基、 a は 1~ 3の整数を示す)で表わされる構造単位より成る重合度が10~ 5,000のポリオルガノシロキサンと、

(ロ)少なくとも1個の炭素原子をケイ素原子に結合した関換または非関換アミノ基およびケイ素原子に結合したアルコキシ基を有するシランおよび/またはシロキサンとを、(イ)中のエポキシ基含有基1個に対して(ロ)中のアミノ基が 0.1~10個になるように配合した混合物またはこれら

しうるし、また上記処理されたものは前記良好な 滑性などを保持、発揮する。

(実施例)

以下本発明の実施例を説明する。先ず本発明に係る表面処理剤の各組成分および組成比の選択理由について説明する。

くプライマ成分についてゝ

の部分反応生成物もしくは前記部分反応生成物と (イ)および/または(ロ)との混合物である硬 化性物質 0.1~ 100重量部、

多価イソシアネート10~ 1,000重量部、

金属化合物 0.01 ~ 100重量部および

有機溶剤を必須成分として成る表面処理剤で処理すること、さらに上記により処理された高分子 弾性体基材である。

(作用)

上記本発明によれば、エポキシ基-アミノ基 結合系を有するシリコーン系プライマ層により高 分子弾性体などに対して良好な密着性乃至接着性 などを呈する一方、ポリオルガノシロキサ ン類のすぐれた滑性。はっ水性、非凍結性および 非固着性と、ポリウレタン樹脂の高分子材料に対

非固若性と、ポリウレタン樹脂の高分子材料に対するすぐれた密若性さらに、耐摩耗性および耐薬品性と、粉体(粒子)の滑性向上改善などへの寄与によって、容易にかつ、長期間に亘って所要のすぐれた耐摩耗性、はっ水性、非凍結性、非固若性および耐薬品性を備えた塗膜(塗膜層)を形成

などが例示される。また、末端は通常トリオルガノシリル基で閉鎖されているが、ケイ楽原子に結合する水酸基を含有していてもよい。しかして、合成の容易さ、取扱い易さ、最終的に形成される金銭の機械的な強度などからして、前記ポリオルガノシロキサンの重合度は10~ 5.000程度好ましくは50~ 1.000の範囲で選ばれる。

• . .

しかして、上記(イ)成分と(ロ)成分とは次のような組成比に選ばれる。すなわち、(イ)成分のポリオルガノシロキサン中のエポキシ基合有甚1個に対して、(ロ)成分であるシランやシロキサンの、少なくとも1個の炭素原子を介してケイ業原子に結合したアミノ基が 0.1~10個、好ま

類,もしくは2個以上のアミノ基を有する化合物 とアルキレンオキサイドとから得られるポリエー テルポリオール類、または、上紀例示したヒドロ キシ基含有化合物と、アジピン酸,無水マレイン 酸,フマール酸,無水コハク酸,イタコン酸,セ パシン酸,無水フタル酸,イソフタル酸,トリメ リト酸,無水ピロメリト酸などの多塩菇酸とを反 応させて得られるポリエステルポリオール、 ~ カプロラクタムを開環して得られるポリラクトン エステルポリオール、さらに末端にヒドロキシル 基を有するポリオールとイソシアネートとの反応 生成物である末端にヒドロキシル基を有するウレ タンポリオールやポリオールとイソシアネートと の反応生成物であるウレタンポリマーに低分子の ジアミンを鎖延長反応して得られる末端にアミノ 基を有するウレタンプレポリマーなどが例示され る。しかして、これらのうちポリエステルポリオ ールや末端にヒドロキシル基を有するウレタンポ リオールが特に好ましい。

く一分子中に少なくとも2個のケイ素原子に結

しくは 0.7~ 2.5個になるように選ばれる。前記範囲を外れアミノ基が少ないと硬化性および基材に対する密著性が十分でなく、アミノ基が多過ぎても硬化性が劣りかつ、形成される塗膜の機械的強度が低下する。また、これら(イ)成分と(の影で用いるが、これらの部分反応生成物もしくは前記部分反応生成物と(イ)成分および/または(ロ)成分との混合物の形で用いても差支えない。

(表面処理剤について)

く一分子中に少なくとも2個のヒドロキシル基 を有するポリオール成分 >

このポリオール成分は、ポリウレタン塗験を形成する主成分となるもので、ポリウレタン樹脂の製造原料として用いうる化合物は全て使用しうる。すなわち、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリテトラメチレングリコール、ポリアロピレングリコールとポリプロピレングリコールとのコポリマーなどのポリオキシアルキレングリコール類、グリセリンなどの多価アルコール

合したヒドロキシル甚を有するポリオルガノシロ キサン成分 >

この成分は水酸基の反応性により、少なくとも 1個の炭素原子を介してケイ素原子に結合した置 換もしくは非置換アミノ基とケイ素原子に結合し たアルコキシ芸有するシランやシロキサンのアル コキシ茲と反応してポリオルガノシロキサン被膜 を形成し、強膜にはっ水性、非固着性などを付与 する役割をなすものである。しかして、この成分 において、ヒドロキシル基以外のケイ素原子に結 合する有機基としては、メチル基。エチル基。ブ ロピル基,プチル基,ヘキシル基のようなアルキ ル基、ピニル基。アリル基のようなアルケニル基、 フェニル芸のようなアリール芸、スチレニル芸の ようなアラルキル甚およびこれらの炭化水業基の 水素原子の一部をファ素原子。塩素原子。ニトリ ル基などで置換した置換炭化水素基などが例示さ れる。合成のし易さ、取扱い易さ、窒温での硬化 速度などの点からしてメチル茲であることが好ま しい。また、このポリオルガノシロキサン成分の

粘度は25℃において 500~50.000,000cst 好ましくは 800~20.000,000cst である。つまり、粘度が低過ぎると硬化後の塗膜が脆くなり、高過ぎると表面処理剤として取扱いが不便である。

本発明において、このポリオルガノシロキサン成分の組成比は前記ポリオール成分 100重量部当り 0.1~ 100重量部の範囲で選ばれる。つまり、 0.1重量部以下では添加配合した効果がなく、 100重量部以上になると基材に対する密着性が低下したり、形成された塗膜が不均一で耐摩耗性が損われ易いからである。

〈 (イ) - (口) 系硬化性物質成分〉

(イ) 一般式 (R')_a SiO_{(4-a)/2} で示されるポリオルガノシロキサンは一分子中に 少なくとも2個のエポキシ基含有基で置換された 1 価の炭化水素基を含むものと、

(ロ) 少なくとも1個の炭素原子を介してケイ素原子に結合した置換または非置換アミノ茲およびケイ素原子に結合したアルコキシ基を有するシラン、このシランの部分縮合によって得られたシロ

ンジイソシアネート, ジフェニルエーテルジイソ シアネート、ピトリレンジイソシアネート、ナフ タレンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソ シアネート,イソホロンジイソシアネート,リジ ンジイソシアネートメチルエステル,メタキシレ ンジイソシアネート,2.2.4-トリメチルヘキサメ チレンジイソシアネート,ダイマー酸ジイソシア ネート,イソプロピリデンピス-(4 -シクロヘキ シルイソシアネート)、シクロヘキシルメタンジ イソシアネート,メチルシクロヘキサンジイソシ アネート,トリレンジイソシアネート2量体など がある。さらにトリフェニルメタントリイソシア ネート,トリイソシアネートフェニルチオフォス フェートもしくは上記ジイソシアネート類のピウ レット体やシアヌレート体,上記ジイソシアネー ト類とトリメチロールプロパンなどの多価アルコ ール類とのアダクトなど3個以上のイソシアネー ト基を有する化合物も挙げられる。その他前記ィ ソシアネート法含有化合物と多価アルコール類も しくは2個以上のアミノ話を有する化合物とのプ

キサン、もしくは前記シランと環状ポリオルガノシロキサンとの平衡化反応によって得られたポリシロキサンとを組成分として成るものである。 しかして、この成分は実質的に上記プライマ成分に同じなので、これらの組成分および組成比の説明については省略する。

本発明においては、この(イ)成分-(ロ)成分系の組成比は前記ポリオール成分 100重量部当り 0.1~ 100重量部に選択される。その理由は 0.1重量部以下では形成した塗膜に滑性を与える効果がなく、また 100重量部以上では表面処理効の安定性が損われ塗装処理操作が困難になる。 く多価イソシアネート成分 >

この成分は一分子中に少なくとも2個のイソシアネート基を有する化合物であり、通常のポリウレタン樹脂を製造する際、原料として用いる化合物は全て使用し得る。 すなわち、ポリウレタン樹脂の基本原料で、通称ジイソシアネートと呼ばれる化合物たとえば、トリレンジイソシアネート、ジアニシジフェニルメタンジイソシアネート、ジアニシジ

レポリマーであって2個以上のイソシアネート残 基を有する化合物はいずれも使用でき、また、これらのイソシアネート甚をフェノール類、オキシム,ラクタムもしくは重確酸ソーダなどの活性水 業を有する化合物でプロックしたプロックイソシアネートも使用することができる。

この成分はポリオール成分、ポリオルガノシロキサン成分、 (イ) - (ロ) 成分系、多価イソシ

〈金属化合物成分〉

. . . .

本発明においては、この金属化合物の組成比は 的記ポリオール成分 100重量部当り 0.01 ~ 100 重量部の範囲で選択される。ここで、 0.01 重量 部以下では前記反応促進等の効果が不十分であり、 また 100重量部以上では形成された塗膜が不連続 であったりして耐久性などが損われるからである。 〈有機溶剤成分〉

脂粉末や金属酸化物粉末などを添加配合してもよい。また前記粉末成分にシリコーンオイルを保持させた形で併用してもよい。

次に本発明の具体例を説明する。

くプライマの副製う

シロキサン分子中の1/10のケイ素原子にァ -グリシドキシプロピル茲とメチル茲が結合し、他の

本発明において、有機溶剤成分は前記ポリオール成分 100重量部当り10~ 2.000重量部程度の範囲で選ばれる。つまり、10重量部以下では所要の貯蔵性(安定性)を付与し得ないし、 2.000重量部以上では形成される塗膜が薄く所要の機能を付与するため繰り返し塗布をしなければならず処理操作が煩雑になるからである。

なお、要すれば形成される塗膜面に、ころがり 効果や接触表面積の減少により所要の滑性を向上 させるため、平均粒径を 0.1~ 200μm程度の樹

ケイ素原子にはメチル基がそれぞれ 2 個結合した 重合度約 50のポリジメチルシロキサン10重量部と N -β -アミノエチル -3-アミノプロピルトリメ トキシシラン10重量部とを混ぜ加熱して得た有機 ケイ素化合物をイソプロピルアルコール 80重量部 と1.1.1-トリクロロエタン 200重量部に溶解し、 プライマ溶液 (P-1) を翻製した。

また、シロキサン分子中の1/10のケイ素原子に
τ -グリシドキシブロピル基とメチル基が結合し、
他のケイ素原子にはメチル基がそれぞれ2個結合
した重合度約 200のポリジメチルシロキサン10重量部と τ -アミノブロピルトリエトキシシラン10 重量部とを混ぜ加熱し、明らかに粘度上昇が認められた時点で加熱を止めて、イソプロピルアルコール80重量部に溶解し、これを1・1・1・1・リクロロエタン 200重量部にて希釈してプライマ溶液(P

さらに、シロキサン分子中の1/5のケイ素原子に r -グリシドキシプロピル基とメチル基が結合し、他のケイ素原子にはメチル基がそれぞれ 2 個

結合した 重合度約1000のポリジメチルシロキサン10重量部と ャーアミノプロピルトリエトキシシラン30重量部とを混ぜ加熱して得た有機ケイ素化合物をイソプロピルアルコール 80重量部と1,1,1-トリクロロエタン 200量量部に溶解してプライマ溶液 (P-3) を調製した。

the second of th

くウレタンプレポリマーの調製)

プタンジオールとアジピン酸を反応させて得た 分子量約 2.000のポリエステルポリオール 100重量部をメチルエチルケトン 200重量部に溶解し、これにトリレンジイソシアネート 6重量部を加え、ジプチル錫ジラウレートを触媒としてN2 ガス中で80℃、3 Fr加熱して得た末端水酸基を有するウレタンプレポリマーの不揮発分50重量%溶液に調製し、この溶液 100重量部をトルエン 200重量部で希釈してウレタンプレポリマー溶液 (U-1)を得た。

くポリオルガノシロキサンの調製>

シロキサン分子中の1/10のケイ素原子にァ -グリシドキシプロピル基とメチル基が結合し、他の

10重量部と r - アミノプロピルトリエトキシシラン 30重量部とを混ぜ加熱して得た有機ケイ素化合物をイソプロピルアルコール 60重量部に溶解し、ポリオルガノシロキサン溶液 (S-3) を調製した。

く多価イソシアネート)

ヘキサメチレンジイソシアネート 3molとトリメ チロールプロパン1molとの反応によって得られた ポリイソシアネート (日本ポリウレタン社製, コ ロネートHF) を用意した。

上記 調 製 乃 至 用 怠 し た ウ レ タ ン ブ レ ポ リ マ 溶 液 (U - 1) 、 ポ リ オ ル ガ ノ シ ロ キ サ ン 溶 液 (S - 1 、 2 、 3) 、 多 価 イ ソ シ ア ネ ー ト な ど を 用 い 5 種 類 の 表 面 処 理 剤 を 調 製 し た 。

(表面処理剤 A - 1)

ウレタンプレポリマー溶液 (U-1) 300重量部に、粘度が約800cst (25℃) の両末端シラノールのポリジメチルシロキサン10重量部およびオクチル酸亜鉛 0.5重量部を加え、さらにポリオルガノシロキサン溶液 (S-1) 10重量部を加え混合

ケイ素原子にはメチル基がそれぞれ2個結合した 重合度約50のポリジメチルシロキサン10重量部と N -β -アミノエチル -3-アミノプロピルトリメ トキシシラン10重量部とを混ぜ加熱して得た有機 ケイ素化合物をイソプロピルアルコール80重量部 に溶解し、ポリオルガノシロキサン溶液(S-1) を翻製した。

また、シロキサン分子中の1/10のケイ素原子に
τ -グリシドキシプロピル基とメチル基が結合し、
他のケイ素原子にはメチル基がそれぞれ2個結合
した重合度的 200のポリジメチルシロキサン10重 重配と τ -アミノブロピルトリエトキシシラン10 重配部と τ -アミノブロピルトリエトキシシラン10 重配部と を混ぜ加熱し、明らかに粘度上昇が認められた時点で加熱止めて得た有機ケイ素化合物を
イソプロピルアルコール 80重量部に溶解し、ポリ
オルガノシロキサン溶液(S-2)を調製した。

さらに、シロキサン分子中の1/5のケイ素原子に r -グリシドキシプロピル基とメチル基が結合し、他のケイ素原子にはメチル基がそれぞれ 2 個結合した重合度約1000のポリジメチルシロキサン

游被を調製し、この混合溶液にポリイソシアネート 50重量部を配合して表面処理剤を調製した。

(表面処理剤 A - 2)

ウレタンプレポリマー溶液(U-1) 300重量部に、粘度が約800cst(25℃)の両末端シラノールのポリジメチルシロキサン10重量部および四三酸化鉄 2重量部を加え、さらにポリオルガノシロキサン溶液(S-2)10重量部を加え混合溶液を調製し、この混合溶液にポリイソシアネート50重量部を配合して表面処理剤を調製した。

(表面処理剤A-3)

ウレタンプレポリマー溶液(U-1) 300重量 部に、メチルトリメトキシシラン、ジメチルジストキシシランおよびジフェニルシランジオールの モル (mol) 比が5:1:2の共加水分解縮合物10 重量部および四三酸化鉄 3重量部を加え、さらはポリオルガノシロキサン溶液(S-3)10重量 がした。 この混合溶液 にポリイソシアネート50重量部を配合して表面処理剤を割数した。

(表面処理剤A-4)

• . . .

(表面処理剤A-5)

トルエン希釈前のウレタンプレポリマー溶液 (U-1) 100重量部に、平均粒径 3μm の球状 ポリメチルシルセスキオキサン10重量部、分子量 約20.000の両末端シラノールのポリジメチルシロ キサン10重量部、分子量約80.000の両末端トリメ チルシリル基のポリジメチルシロキサン10重量部、 四三酸化鉄 5重量部およびカーポンプラック2 重

記表面処理剤(A - 1)に浸漬し表面に表面処理剤を塗布、被着した後、室温に放置して乾燥処理しま面処理膜を形成した。

(具体例2)

上記プライマ溶液(P ~ 2)に、EPDM製のグラスラン基材を浸漬し表面にプライマを塗布。 被着した後、室温に 3時間放置して乾燥処理した。 次いで前記プライマ処理したグラスラン基材を上 旦部をトルエン 300重旦部に分散させた分散液を 混合した後、オルガノポリシロキサン溶液 (S-2) 10重量部およびポリイソシアネート50重量部 を配合して表面処理剤を割製した。

(表面処理剤A-6)

ウレタンプレポリマー溶液(U-1) 300重量 部に、メチルトリメトキシシラン、ジメチルジメ トキシシランおよびジフェニルシランジオールの モル(mol) 比が5:1:2の非加水分解縮合物60 重量部および四三酸化鉄 5重量部を加え、さらに ポリオルガノシロキサン溶液(S-3) 20重単 を加え混合溶液を調塑し、この混合溶液にポリイ ソシアネート20重量部を配合して表面処理剤を割 製した。

(具体例1)

上記プライマ溶液(P-1)に、エチレンープロピレンージェン・ターポリマ(EPDM)製のグラスラン基材を浸渍し表面にプライマを塗布、被着した後、室温に 3時間放置して乾燥処理した。次いで前記プライマ処理したグラスラン基材を上

記表面処理剤(A - 2)に浸液し表面に表面処理剤を塗布、被着した後、窒温に放置して乾燥処理して表面処理膜を形成した。

前記形成した整膜は基材に対して良好なの評価をおいがして、対グラスをでした。 とこれをでした。 とこれをでした。 とこれの関係をできるをは、 とこれの は、 といれの は、 といれのいの は、 といれのいの は、 とい

(具体例3)

上記プライマ溶液(P-3)に、EPDM製のグラスラン基材を浸漬し表面にプライマを塗布、被着した後、室温に 3時間放置して乾燥処理した。次いで前記プライマ処理したグラスラン基材を上

記表面処理剤(A - 3)に浸渍し表面に表面処理剤を塗布、被若した後、室温に放置して乾燥処理して表面処理膜を形成した。

. . .

前記形成した性性を を変換したがある価。。 を変換したがから、 を変換されたで、 をでいるので、 のでいるので、 でいるので、 をでいるので、 でいるので、 でいるでいるので、 でいるので、 でいるでいるでいるで、 でいるでいるで、 でいるでいるで、 でいるでいるで、 でいるでいるで、 でいるでいるでいるでいるで、 でいるでいるでいるでいるで、 でいるでいるで、 でいるでいるでいるでいるで、 でいるでいるで、 でいるでいるでいるでいるで、 でいるでいるでいるで、 でいるでいるでいるで、 でいるでいるで、 でいるでいるで、 でいるでいるで、 でいるでいるでいるで、 でいるでいるでいるでいるで、 でいるでいるで、 でいるでいるでいるで、 でいるでいるでいるでいるで、 でいるでいるでいるでいるで、 でいるでいるでいるでいるで、 でいるでいるでいるでいるでいなで、 でいるでいるでいるでいなで、 でいないでいるでいるで、 でいなでいなでいなで、 でいなでいなで、 でいなでいなでいなでいなで、 でいなでいなで、 でいるでいなで、 でいなでいなでいなでいなで

なお、上記において、表面処理剤 A - 3 の代りに、表面処理剤 A - 6 を使用した他は同じ条件で、グラスラン基材の表面処理を行ったところ同様の結果が得られた。

(具体例4)

に、表面処理 剤 A ~ 6 を使用した他は同じ条件で、 グラスラン 甚材の表面処理を行ったところ同様の 結果が得られた。

(具体例5)

前紀形成した塗膜は基材に対して良好な密箱性を示し、また指触滑性およびガラス滑性の評価を行なったところいずれも優れた性能を示した。すなわち、具体例1の場合と同一条件で、上記表の処理を施したグラスラン基材に、サンドへを表の処理により端面を平滑化処理したガラスを追り(摂動)させた場面定し、グラスラン基材を進辺(摂動)させた場

上記プライマ溶液(P-1)に、EPDM 製のグラスラン基材を浸漬し表面にプライマを塗布、被若した後、室温に 3時間放置して乾燥処理した。次いで前記プライマ処理したグラスラン基材を上記表面処理剂(A-4)に浸漬し表面に表面処理剤を塗布、被若した後、室温に放置して乾燥処理して表面処理機を形成した。

なお、上記において、表面処理剤A-4の代り

合における抵抗、その時の譲れる音およびガラス 板面への影響をそれぞれ評価したところ、抵抗は 軽く、譲れる音も小さくまた、摺動による処理膜 の摩耗も摺動(往復)10.000回以上でも何等変り がなくすぐれた耐摩耗性を示した。

(比較例1)

ウレタンプレポリマー溶液(U-1) 300重量 部に、ポリイソシアネート 50重量部を配合して表 面処理剤を調製し、この表面処理剤に、EPDM 製のグラスラン基材を浸漬し、表面に表面処理剤 を塗布、被着した後、室温に放置して乾燥処理し で表面処理膜を形成したところ、その強膜は記 話材から剥離脱落して滑性などの機能を付与し得 なかった。

(比較例2)

上記プライマ溶液 (P-2)に、

EPDM製のグラスラン基材を没演し表面にブライマを堕布、被着した後、室温に 3時間放置して乾燥処理した。次いでウレタンプレポリマー溶液(U-1) 300重量部に、ポリイソシアネート50

重量部を配合して調製した表面処理剂に、前記プライマ処理したグラスラン基材を浸漬し表面に表面処理剤を塗布,被着した後、室温に放置して乾燥処理して表面処理膜を形成した。形成した塗膜は基材に対して密着していたが、滑性に乏しかった。

• . . .

(比較例3)

前記 関製した表面処理 剂に、EPDM製のグラスラン 基材を浸液し表面に表面処理 剤を塗布,被替した後、80℃で15min 加熱し、乾燥処理して表

(比較例5)

両末端に水酸基を有する 25 ℃ における 粘度が約 1.000.000 cstのポリジメチルシロキサン 100 重量部、両末端に r ーグリシドキシプロピル基を有し、 重合度約 50のポリジメチルシロキサン 100 重量部 、 オーアミノプロピルトリエトキシシラン10 重量部 、ポリメチルシルセスキオキサン粉末 40 重量部 およびトリクロロエチレン 1.000 重量部を混合して表面処理剤を調製した。

これら比較例1~5でそれぞれ表面処理したグラスラン基材について、具体例1の場合と同じく

面処理膜を形成した。形成した塗膜には大きなゲル状プロックが認められ(塗膜不均一)、また、 基材から容易に剥離、脱落した。

(比較例4)

前記劃製した表面処理剤に、EPDM製のグラスラン基材を浸漬し表面に表面処理剤を塗布、被 着した後、 100℃で 5min 加熱し、乾燥処理して 表面処理膜を形成した。形成した塗膜は指触で滑 性があった。

(第1図の場合と同じ)抵抗、擦れる音およびが ラス 板面への 影響を評価 したところ抵抗は比較 例 5 の場合がやや軽い他はいずれも重く、線れる音の点も比較 例 3 および 5 の場合がした。また、摩 様状態については、 比較 例 1 の場合が往復 200回,比較 例 4 の場合が往復 200回,比較 例 3 の場合が往復 100回でそれぞれ塗膜が 摩 猴 損 倒 して E P D M 基材が 路 出して滑性などの機能が失われてた。

[発明の効果]

 滑性乃至摺動性を要求される各種の構造材料の表面処理およびこれらの特性を利用する用途に適するものと言える。

4. 図面の簡単な説明

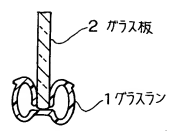
* * * *

第1図は本発明に係る表面処理剤で処理した 面の評価例を断面的に示す説明図である。

1…表面処理したグラスラン基材

2 … ガラス板

出願人 東芝シリコーン株式会社 代理人 弁理士 須 山 佐 ー (ほか1名)



第1図